PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

57-004922

(43) Date of publication of application: 11.01.1982

(51)Int.CI.

A61K 35/74 CO7H 3/06 CO8B 37/00

(21)Application number: 55-078384

(22)Date of filing:

12.06.1980

(71)Applicant: YAKULT HONSHA CO LTD

(72)Inventor:

MUTAI MASAHIKO KURODA AKIO

TAKAHASHI TOKUTARO **TANAKA RYUICHIRO** TOYAMA KIYOSHI SHIGA TOSHIZOU

(54) AGENT FOR LOWERING AMMONIA IN BLOOD

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled lowering agent that contains a specific oligosaccharide as an active principle, thus promoting the growth of Bifidobacterium and lowering ammonia originating from intestinal tracts.

CONSTITUTION: The agent for lowering ammonia in blood is obtained by using an oligomer of Gal-(Gal)n-Glc (Gal is residue of galactose; Glc is residue of glucose; n is 1W4) and, preferably Bifidobacterium cells as active ingredients. Bifidobacterium inhibits the formation of ammonia in intestinal tracts and the above oligosaccharide accelerates the growth of Bifidobacterium, thus the formation of ammonia in the tracts is effectively inhibited, resulting in lowering the ammonia in blood to prevent or cure hyperammonemia.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭57—4922

 ⑤Int. Cl.³
A 61 K 31/70 35/74
// C 07 H 3/06
C 08 B 37/00 識別記号 ADD 庁内整理番号 6617—4C 7138—4C 7252—4C 6755—4C

砂公開 昭和57年(1982)1月11日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

❷血中アンモニア低下剤

②特 願 昭55-78384

②出 顯 昭55(1980)6月12日

@発 明 者 務台方彦

東大和市清水4の988

@発 明 者 黒田彰夫

西宮市愛宕山13-10

@発 明 者 高橋徳太郎

東京都西多摩郡日の出町平井21

96-552

⑫発 明 者 田中隆一郎

立川市若葉町 2 -38-8

郊発 明 者 遠山清

神奈川県津久井郡城山町川尻39

65— 7

⑫発 明 者 志賀寿造

西宮市塩瀬町生瀬115-10

⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

号

個代 理 人 弁理士 板井一瓏

88 **2**FR **2**E

1. 発明の名称

血中アンモニア低下剤

2 特許請求の範囲

- (1) 一般式 Gal-(Gal)a-Glc (但し式中 Galはガラクトース残基、 Glc はグルコース残基、 nは1~4の整数を、それぞれ扱わす)で示されるオリゴ糖を有効成分とする血中アンモニア 低下剤。
- (2) 一般式 Gal-(Gal)_n-Glc (但し式中 Galはガラクトース残基、 Glc はグルコース残基、 nは1~4の整数を、それぞれ嵌わす)で示されるオリゴ糖及びピフィドパクテリウム菌を有効成分とする血中アンモニア低下剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明はピフィドパクテリウム菌の増殖促進物 質を必須有効成分とする新規を血中アンモニア低 下剤に関するものである。 血液中に存在するアンモニアには、体内の代謝により発生したものと腸から吸収されたものとがあるが、肝臓に入るなどして障害を起こす遊離アンモニアの大部分は、後者の陽管由来のアンモニアであるとされている。陽管内にアンモニアが発生するのは、食餌性アミノ酸及び陽管へ排泄された尿素が、腸内細菌によりアンモニアにまで分無されるためである。

このような血中アンモニアの量が異常に多いとき、これを直接又は間接的に低下させることにより高アンモニア血症を予防又は治療し、あるいは肝臓障害患者の肝機能負担を軽減する血中アンモニア低下剤としては、従来非吸収性の抗生物質、ラクチュロース、生菌製剤、NHA・ブリヒドロキサム像等のウレアーゼ阻害剤などが知られている。しかしながら、これらは安全性や有効性において、一般一組あるものであった。

ところで本発明者らは、腸内細菌療に関する研 究の過程で、腸内常在細菌の一種であるピフィド パクテリウム関を腸内に特異的に増殖させると腸 管内アンモニアやインドールが顕著に低下することを知った。本発明は、かかる知見及びピフィドパクテリウム菌増殖促進物質 TO8 に関する別的 発明に基づいて完成されたものであって、場管内におけるアンモニアの生成を抑制することにていまり、一般式 Gal-(Gal)。-Glc で示されるオリゴ糖を有効成分とするもの、並びに上記オリゴ糖と有効成分とするもの、並びに上記オリゴ糖とアイドパクテリウム菌を有効成分とするものの二つを提供するものである(但し上式において Gal はガラクトース残基、 Glc はグルコース残基、 aは1~4の整数を、それぞれ表わす。)。

本発明によるアンモニア低下剤の必須有効成分である上記オリゴ糖(以下 TOSという)は腸内におけるピフィドパクテリウム菌の増殖を着しく促進し、その結果、動配機構により腸内アンモニア、ひいては血中アンモニアを低下させるのである。

ピフィドバクテリウム菌増殖促進物質としての

反応初期にはグルコース、ガラクトース及びオリゴ糖が低度直離的に増加するが、その後はいずれもやや複雑な曲線を揺さ、オリゴ糖はある時点から徐々に減少する傾向を示す。オリゴ糖の収率が最大になる時間は他の反応条件によって異なるから、最適反応時間は実験により確認することが望ましい。

なお皮応混合物中のオリゴ糖は、例えば薄層クロマトグラフィーにより他の成分と分離した後、 Anthrone 法によって定量することができる。

摩集反応は処理散を約 9.0 で以上に 5~10 分加熱することにより停止させることができる。

酵素処理を終った反応混合物はそのまま適宜機 縮し更に乾燥して粉末化したものを本発明の医薬 の構成成分として利用してもよいが、有効成分で あるオリゴ糖機度を高めるための精製を行うこと が望ましい。精製は積々の方法で行うことができ るが、例えば反応混合物をイオン交換樹脂で処理 して予備的に精製した後、活性炎カラムに通して これにオリゴ糖を吸着させ、次いでアルコール水 TO8 及びその製造法の発明についてはさまに特 許出顧(特顧昭 54 - 12837 号)したが、TO 8の多くは文献未載の化合物なので、以下とれに ついてやや詳細に説明する。

前述のように、TO8はβ-ガラクトンダーゼでラクトースを処理すると生成するオリゴ糖である。この方法によってTO8を製造する場合、β-ガラクトンダーゼで処理するラクトースは特に高純度のものを用いる必要はなく、通常市販されているものをそのまま使用することができる。また全乳、脱脂乳のようにラクトースを一成分として含有する物質も原料として用いることができる。β-ガラクトンダーゼとしては、アスペルギルス・オリゼの生産したものが好ましい。

酵素処理を行う場合、蒸質機度は 10~50 % 程度、pHは 3~6.5、酵素機度は 1~100 units/m6、確定は 20~50 ℃が適当である。

反応時間はオリゴ糖の収率に大きな影響を及ぼ す。酵素処理の一例における反応時間と生成糖類 の量との関係を示す第1図から明らかなように、

溶液で溶出させる方法がある。又反応混合物に単 糖類及び 2 糖類を費化する微生物を接触し培養し て単糖類及び 2 糖類を消費させることによりオリ ゴ糖の単離を容易にする方法もある。

以上のようにして製造されたオリゴ精混合物の形の TOS は、そのほぼ半量が 3 糖類であり、 4 糖類が約 1/3、 残りが他の多糖類である。またこれらのオリゴ糖におけるガラクトース・ガラクトース間結合は $\beta-1$, 3 結合、 $\beta-1$, 6 結合であって $\beta-1$, 6 も ないる。

しかしながら、これらのオリゴ糖は、単離されたものについて検討した限りにおいて、個々のオリゴ糖単独でもピフィドパクテリウム歯増殖促進因子として働き、したがって本発明の医薬の構成成分として使用することができる。

なかTOSの毒性については、 ICR系マウス、

Wistar 系 9 ット雌雄各 40 匹を用いて、経口投与により急性毒性試験を行なったが、 LD_{50} はいずれも 15 g/kg以上であり、長常は窓められなかった。

TO8は、それ単数で服用しても、腸内常在性 ピフィドバクテリウム菌を特異的に増殖させて腸 管内アンモニア発生量の低酸に質献するが、TO8 に適量のピフィドバクテリウム菌末を併用すると きは、上記機構によるアンモニア発生の抑制は一 層効果的に行われる。

TOSと共に用いるピフィドベクテリウム医末としては、ピフィドベクテリウム・プレーベ(例えば数工研菌容解 390 g 号、ATCC 15700 等)、同ロンガム(例えばATCC 15707)、同アドレスセンティス(例えばATCC 15703)、同インファンティス(例えばATCC 15697)、などの常法による連結乾燥菌末を用いることができる。また製剤化のための賦形剤としては、デンブン、ヒドロキシブロビルセルロースなどが適当であり、生菌数は 1×10 個/8 以上とすることが望まし

が 10⁸個/日以上の場合は、上記 TOS 単用剤の 場合よりも TOS 服用量を減らしてもよい。

以下試験例及び実施例を示して本発明を説明する。なお各例中、「B菌」とあるのはピフィドパクテリウム菌を意味する。

奥施例 1

v.

ピフィドバクテリウム菌の安全性はWistar系ラット維維を用いた亜急性毒性試験を行なって確認されており、菌投与ラットの一般症状、体重の変化、飼料摂取量、血液学的検索、血液学的検索、尿検査、臓器重量関定、倒検及び病理組織学的検索のすべてにおいて、異常を認めなかった。

本発明の第2におけるTOSとピフィドバクテリウム菌の配合比は、生菌数約 1 × 10°/8 の菌 宋の場合で、TOS 100 食量部当り菌末 5~30 食量部とすることが望ましい。但し、両者は一緒に製剤化する必要はなく、別個に散剤、顆粒、錠剤等として包袋しておき、服用時に適宜併用するようにしても差支えない。

本発明の血中アンモニア低下剤は、 TOS 単用の場合、成人1日当り2~108を2~4日間又はそれ以上の期間、毎口服用すればよい。 TOS とピフィドバクテリウム菌の併用剤の場合は、ピフィドバクテリウム菌生菌数が成人1日当り10%~1010個となるよう服用するとよい。なお生菌数

色の TOS 粉末を得た。この TOS は 3 糖類 55 が、4 糖類 32 が、その他 13 がからなるもので あった。これを粉砕機にて粉砕傷合し、分包充填 機にてアルミ分包し、 TOS 製剤を製造した。

実施例1と同様にして製造した TOS 粉末を水 に溶解し、加熱殺菌後機能し、機度 50~80 % のシロップ剤とする。またはそのまま、あるいは 少量のヒドロキンプロピルセルロースを加え、類 粒剤とする。またこれにステアリン酸マグネシウ ムを滑沢剤として加え打錠し、TOS 錠剤とする。 実 施 例 3

ピフィドベクテリウム・プレーペ YIT 4006 (優工研閱等第3906号)を VL - G培地にて 48 時間培養後、速心分離機により集蓄した。こ の後分散能を加え凍結乾燥した菌体を水に原獨し、 生富数を 1×10°/=24 に調整した。

夹施例 4

実施例 8 と同様にして得た菌体をデンプンと混合して生菌数を $1\sim 2\times 10^{9}/8$ に開整し、次に

ヒドロキシブロビルセルロースを加えて兼合し、 造粒機にて顆粒剤とした後、アルミ分包してビフィドパクテリウム菌末製剤を得た。

これに実施例2と同様にして製造したTO8 駅 粒剤を85 重量 9 に混合しTO8 とピフィドバク テリウム菌との混合類粒剤を製造した。

試験例 1

健康成人 16 人に対し、次のような実験を行なった。用いた TOS とお歯液は、実施例1 および8 の方法で調製したものである。また TOS は被温器に辞解し、昼食後に服用した。

〔寒 験 設 定〕

(i)群: TOS のみ投与群(5例)

スケジュール

1 通目 ········ TOS 無投与 '

2 週目 ……… TO8(3 9/日) を投与

3週目 ········· TOS(108/日)を投与

(2)群:B 菌液と TOS の併用投与群(5例)

スケジェール

1週目 ········ B 選款(1 ad/日) のみ投

とし、各々経口投与した。

〔矣 験 散 定〕

I群:TOSとB臨液の併用投与群(投与量

TOS 1.5 9/日、菌液 3 ml/日)

直許: TOS のみ投与群(投与量 TOS 1.5

.. 9/日)

重群:無投与群

福野政無:特页

上記[~【各群の金ラットは卵白を食餌に 20 多級加した高蛋白食飼育を行なった。『群は通常 食餌にて飼育した。

爾 定:上配実験設定のもとに 4 週間飼育した 後、金ラットの門駅血⇒よび盲腸内容物 を採取しアンモニア量を削足した。

実験結果は表1のとおりであって、高蛋白食飼育を行うことにより、通常食飼育を行なった『群に比べ有意な門駅血中アンモニア量の上昇がみられた。門駅血中アンモニアの低下作用は TOSと B 菌液の併用投与群、 TOS のみ投与群の膜で高く、有意な低下効果が認められた。また盲腸内容

2 週目 …… B 菌液(1 mb/日) 及び

TOS(38/B)を投与

3 返目 ……… B菌液(1 ≈4/日) 及び

TOS (108/日)を投与

(3)群: B歯液のみ金期間投与群(6例)

ける平均値を求めた。

. 与°·

知 定:各選 8 日 目 、 5 日 目 及び 7 日 目 に、
各人の 糞便中の アンモニア 含量 と 尿中
のインジカン量を 御定し、 その週にお

結果は第3図及び第3図のとおりであって、 TOSの投与により糞便中のアンモニア含量、および早朝尿中のインジカンの低下が認められる。 またTOSとB歯の併用投与は、TOS単独投与 よりも有効であることが認められた。

試験例 2

8D 系成熟域シット 1 群 6 匹を用いて TO 8 の 投与試験を行なった。用いた TO 8 と B 菌液は実 施例 1 と 3 で調製したもので、 TO 8 は微温器に 20 重量を溶解し、B 菌液は生菌数 1 × 10 8/24

物のアンモニア量についても測定したところ、同様の結果が得られ、TOS単独、あるいはTOS とB菌の併用投与により場管内のアンモニア産生 を抑制し、血中のアンモニア量を低下し得ること が認められた。

#**5**

制定 群 項目	門 脈 血 中 ^楽 アンモニア濃度	盲腸 内容物中 ^液 アンモニア機定
1	2328± 35.7	641.2 ± 154.1
8	283.0 ± 5.5.8	671.9 ± 241.6
E	458.4 ± 109.2	1808,5 ± 696.5
īV	270.8 ± 56.8	8 9 4. 9 ± 2 8 5. 3

※ 平均値士 8 D

4. 図面の簡単な説明

第1図はラクトースをβ-ガラクトンダーゼで 処理したときの変化を示すグラフである。

第2回及び第8回はいずれる試験例1夜季生化

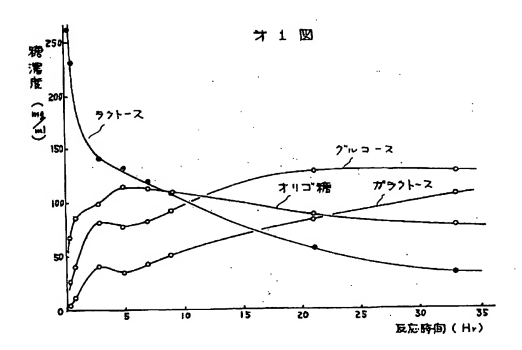
おける測定結果を示すグラフである。

C : 無 投 与 T : TO8投与

B : B 菌 投 与

B+T: B歯及びTOSを投与

代理人 弁理士 板 井 一 雅



才 2 図

